

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 471/04, A61K 31/435 // (C07D 471/04, 235:00, 221:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/20416

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

13. April 2000 (13.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/06655

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. September 1999 (09.09.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 45 153.9

1. Oktober 1998 (01.10.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Postfach, D-64271 Darmstadt

(71) Anmelder (nur für US): GANTE, Helga (Erbin des verstorbenen Erfinders) [DE/DE]; Stormstrasse 4, D-64291 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder: GANTE, Joachim (verstorben).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEDERSKI, Werner [DE/DE]; Am Ohlenberg 29, D-64390 Erzhausen (DE). JURASZYK, Horst [DE/DE]; Kleiner Ring 14, D-64342 Seeheim-Jugenheim (DE). WURZIGER, Hanns [DE/DE]; Greinstrasse 7b, D-64291 Darmstadt (DE). DORSCH, Dieter [DE/DE]; Königsberger Strasse 17A, D-64372 Ober-Ramstadt (DE). BUCHSTALLER, Hans-Peter [DE/DE]; Heinrichstrasse 54, D-64331 Weiterstadt

(DE). BERNOTAT-DANIELOWSKI, Sabine [DE/DE]: Liebigstrasse 5, D-61231 Bad Nauheim (DE). MELZER, Guido [DE/DE]; Mörikestrasse 6, D-65719 Hofheim (DE). ANZALI, Soheila [IR/DE]; Am Alten Berg 13, D-64342 Seeheim-Jugenheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH: Postfach, D-64271 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: IMIDAZO[4,5-C-]-PYRIDINE-4-ONE DERIVATIVES WITH FACTOR XA INHIBITING EFFECT

(54) Bezeichnung: IMIDAZO[4,5-C-]-PYRIDIN-4-ON-DERIVATE MIT FAKTOR XA HEMMENDER WIRKUNG

$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$

$$N$$

$$(CH_{2})_{n}-R^{1}$$

$$(I)$$

#### (57) Abstract

The invention relates to novel compounds of formula (I), wherein R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, n and p have the meaning defined in claim 1. Said compounds are inhibitors of clotting factor Xa and can be used for the prophylaxis and/or therapy of thrombo-embolic disorders.

#### (57) Zusammenfassung

Neue Verbindungen der Formel (I), worin R, R1, R2, R3, n und p die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben, sind Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa und können zur Prophylaxe und/oder Therapie von thromboembolischen Erkrankungen eingesetzt

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland .	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo .
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	16	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT .	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe .
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EB	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

## IMIDAZOL[4,5-C-]-PYRIDIN-4-ON-DERIVATE MIT FAKTOR XA HEMMENDER WIRKUNG

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}-(CH_{2})_{n}$$

$$R^{3}$$

$$(CH_{2})_{n}$$

10 worin

20

R H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,

 $R^1$  Ar,

 $R^2$  Ar',

15 R<sup>3</sup> H, R, R<sup>4</sup>, Hal, CN, COOH, COOA oder CONH<sub>2</sub>,

Ar, Ar' jeweils unabhängig voneinander unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R, OH, Hal, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, NH<sub>2</sub>, NHR, NR<sub>2</sub>, Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Benzyloxy, SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>,

SO<sub>2</sub>NHR, SO<sub>2</sub>NR<sub>2</sub>, -CONHR, -CONR<sub>2</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NH<sub>2</sub>,

-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NHR, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>2</sub>, -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NH<sub>2</sub>, -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NHR,

-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>2</sub>,  $R^4$  oder zusammen durch -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-O- substi-

tuiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,

unsubstituiertes oder einfach durch -COR, -COOR, -OH oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiertes -C(=NH)-NH<sub>2</sub> oder

 $-NH-C(=NH)-NH_2$ ,  $-C(=O)-N=C(NH_2)_2$ ,

A Alkyl mit 1-4 C-Atomen,

Hal F, Cl, Br oder I,

35 m 1 oder 2,

- n 0, 1, 2 oder 3,
- p 0 oder 1 bedeutet,

sowie deren Salze.

- Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate, z.B. Alkoholate, dieser Verbindungen.
- Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.
- Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie Faktor Xa inhibierende Eigenschaften und können daher zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können weiterhin Inhibitoren der Gerinnungsfaktoren Faktor VIIa, Faktor IXa und Thrombin der Blutgerinnungskaskade sein.

- Aromatische Amidinderivate mit antithrombotischer Wirkung sind z.B. aus der EP 0 540 051 B1 bekannt. Cyclische Guanidine zur Behandlung thromboembolischer Erkrankungen sind z.B. in der WO 97/08165 beschrieben. Aromatische Heterocyclen mit Faktor Xa inhibitorischer Aktivität sind z.B. aus der WO 96/10022 bekannt. Substituierte N-[(Aminoiminomethyl)phenylalkyl]-azaheterocyclylamide als Faktor Xa Inhibitoren sind in WO 96/40679 beschrieben.
- Der antithrombotische und antikoagulierende Effekt der erfindungsgemäßen Verbindungen wird auf die inhibierende Wirkung gegenüber der aktivierten Gerinnungsprotease, bekannt unter dem Namen Faktor Xa, oder

15

25

auf die Hemmung anderer aktivierter Serinproteasen wie Faktor VIIa. Faktor IXa oder Thrombin zurückgeführt.

Faktor Xa ist eine der Proteasen, die in den komplexen Vorgang der Blutgerinnung involviert ist. Faktor Xa katalysiert die Umwandlung von Prothrombin in Thrombin. Thrombin spaltet Fibrinogen in Fibrinmonomere, die nach Quervernetzung elementar zur Thrombusbildung beitragen. Eine Aktivierung von Thrombin kann zum Auftreten von thromboembolischen Erkrankungen führen. Eine Hemmung von Thrombin kann jedoch die in die 10 Thrombusbildung involvierte Fibrinbildung inhibieren. Die Messung der Inhibierung von Thrombin kann z.B. nach der Methode von G. F. Cousins et al. in Circulation 1996, 94, 1705-1712 erfolgen.

Eine Inhibierung des Faktors Xa kann somit verhindern, daß Thrombin gebildet wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze greifen durch Inhibierung des Faktors Xa in den Blutgerinnungsprozeß ein und hemmen so die Entstehung von Thromben.

20 Die Inhibierung des Faktors Xa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Hauptmann et al. in Thrombosis and Haemostasis 1990, 63, 220-223 beschrieben.

Die Messung der Inhibierung von Faktor Xa kann z.B. nach der Methode von T. Hara et al. in Thromb. Haemostas. 1994, 71, 314-319 erfolgen.

Der Gerinnungsfaktor VIIa initiiert nach Bindung an Tissue Faktor den ex-30 trinsischen Teil der Gerinnungskaskade und trägt zur Aktivierung des Faktors X zu Faktor Xa bei. Eine Inhibierung von Faktor VIIa verhindert somit die Entstehung des Faktors Xa und damit eine nachfolgende Thrombinbildung.

Die Inhibierung des Faktors VIIa durch die erfindungsgemäßen Verbin-35 dungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt wer-

30

35

den. Ein übliches Verfahren zur Messung der Inhibierung von Faktor VIIa wird z.B. von H. F. Ronning et al. in *Thrombosis Research* **1996**, *84*, 73-81 beschrieben.

- Der Gerinnungsfaktor IXa wird in der intrinsischen Gerinnungskaskade generiert und ist ebenfalls an der Aktivierung von Faktor X zu Faktor Xa beteiligt. Eine Inhibierung von Faktor IXa kann daher auf andere Weise verhindern, daß Faktor Xa gebildet wird.
- Die Inhibierung von Faktor IXa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Chang et al. in *Journal of Biological Chemistry* **1998**, 273, 12089-12094 beschrieben.
- Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

- a) sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt, indem man
- i) eine Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat oder Oxazolidinonderivat durch Hydrogenolyse oder Solvolyse freisetzt,
  - ii) eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel durch Wasserstoff ersetzt oder eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe in Freiheit setzt,

oder

5

10

20

b) in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und/oder R<sup>3</sup> in einen oder mehrere Rest(e) R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und/oder R<sup>3</sup> umwandelt,

indem man beispielsweise

- i) eine Estergruppe zu einer Carboxygruppe hydrolysiert,
- ii) eine Nitrogruppe reduziert,
- iii) eine Aminogruppe acyliert,
- iv) eine Cyangruppe in eine Amidinogruppe und/oder
  - c) eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

Für alle Reste, die mehrfach auftreten, gilt, daß deren Bedeutungen unabhängig voneinander sind.

- Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und n die bei der Formel I angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.
- R bedeutet Alkyl, ist unverzweigt (linear) oder verzweigt, und hat 1 bis 6, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atome. R bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl.

  R ist auch Cycloalkyl und bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

20

25

R bedeutet weiterhin H.

A bedeutet Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen und bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

Ar und Ar' bedeuten jeweils unabhängig voneinander unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R, OH, OR, Hal, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, NH<sub>2</sub>, NHR, NR<sub>2</sub>, Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Benzyloxy, SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>NHA, SO<sub>2</sub>NR<sub>2</sub>, Phenylsulfonamido, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NH<sub>2</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NHR, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>2</sub>, -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NH<sub>2</sub>, -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NHR, -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>2</sub>, -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-O- oder R<sup>4</sup> substituiertes Phenyl, Benzodioxol-5-yl, Naphthyl oder Biphenyl, wobei einfach durch Amidino substituiertes Naphthyl oder Biphenyl bevorzugt ist. Bevorzugte Substituenten für Biphenyl sind Amidino, Fluor, SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> oder SO<sub>2</sub>NHR.

Ar und Ar' bedeuten jeweils unabhängig voneinander vorzugsweise unsubstituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl, weiterhin vorzugsweise z.B. durch Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Pentyloxy, Hexyloxy, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Benzyloxy, Sulfonamido, Methylsulfonamido, Ethylsulfonamido, Propylsulfonamido, Butylsulfonamido, Dimethylsulfonamido, Phenylsulfonamido, Aminomethyl, Aminoethyl, N-Methylaminomethyl, N-Ethylaminomethyl, N,N-Dimethylaminomethyl, Aminomethyloxy, Aminoethyloxy oder R<sup>4</sup> mono-, dioder trisubstituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl, ferner Benzodioxolyl.

Ar und Ar' bedeuten daher, jeweils unabhängig voneinander, ganz besonders bevorzugt z.B. o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.

Butylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylaminocarbonyl)-phenyl,

10

15

20

25

o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Diethylamino)phenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p- Chlorphenyl, o-, m- oder p-(Methylsulfonamido)-phenyl, o-, m- oder p-Amidinophenyl, 7-Amidino-2-naphthyl, 2'-Amidino-biphenyl-3-yl, 3-Fluor-2'sulfamoyl-biphenyl-4-yl, 3-Fluor-2'-N-tert.-butyl-sulfamoyl-biphenyl-4-yl, 2'-Sulfamoyl-biphenyl-4-yl, 2'-N-tert.-Butyl-sulfamoyl-biphenyl-4-yl, o-, moder p-(Pyrrolidin-1-yl)-phenyl, o-, m- oder p-(Piperidin-1-yl)-phenyl, o-, moder p-{5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)}-phenyl, 7-{5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)}-naphth-2-yl, o-, m- oder p-{5-Oxo-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)}phenyl, 7-{5-Oxo-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)}-naphth-2-yl, weiter bevorzugt 2,3-. 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl, 2,4oder 2,5-Dinitrophenyl, 2,5- oder 3,4-Dimethoxyphenyl, 3-Nitro-4-chlorphenyl, 3-Amino-4-chlor-, 2-Amino-3-chlor-, 2-Amino-4-chlor-, 2-Amino-5chlor- oder 2-Amino-6-chlorphenyl, 2-Nitro-4-N,N-dimethylamino- oder 3-Nitro-4-N,N-dimethylaminophenyl, 2,3-Diaminophenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trichlorphenyl, 2,4,6-Trimethoxyphenyl, 2-Hydroxy-3,5dichlorphenyl, p-lodphenyl, 3,6-Dichlor-4-aminophenyl, 4-Fluor-3chlorphenyl, 2-Fluor-4-bromphenyl, 2,5-Difluor-4-bromphenyl, 3-Brom-6methoxyphenyl, 3-Chlor-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl, 3-Fluor-4-methoxyphenyl, 3-Amino-6-methylphenyl, 3-Chlor-4acetamidophenyl oder 2,5-Dimethyl-4-chlorphenyl.

R<sup>3</sup> bedeutet vorzugsweise z.B. H, Hal, COOH, COOA oder CONH<sub>2</sub>.

 $R^4$  bedeutet vorzugsweise z.B. unsubstituiertes -C(=NH)-NH<sub>2</sub>, -NH-C(=NH)-NH<sub>2</sub>, -C(=O)-N=C(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, das auch einfach durch OH substituiert sein kann.

$$\{ \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \quad \text{oder} \quad N = \left( \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \right) \quad \text{CH}_3$$

ganz besonders bevorzugt unsubstituiertes -C(=NH)-NH2 oder

30

$$\begin{cases} N = \\ N = \\ CH^3 \end{cases}$$

25

30

oder

5 m bedeutet 1 oder 2.

n bedeutet vorzugsweise 0 oder 1, ferner auch 2 oder 3.

10
$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

(IB).

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Ii ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in Ia Ar einfach durch R⁴ substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,

bedeutet; einfach durch R<sup>4</sup> substituiertes Phenyl, Naphthyl oder in lb A۲' Biphenyl, bedeutet; 5 jeweils unabhängig voneinander einfach durch R4 in Ic Ar, Ar' substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl, bedeutet; jeweils unabhängig voneinander einfach durch Ar, Ar in.ld -CONR<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> oder R<sup>4</sup> substituiertes Phenyl. 10 Naphthyl oder Biphenyl, bedeutet;  $R^3$ in le H, R, Hal, COOH oder COOA. bedeutet;  $R^4$ in If -C(=NH)-NH2 oder 15 bedeutet; 20 in Ig 1 n bedeutet; in Ih R H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen, 25  $R^1$ Ar,  $R^2$ Ar',  $R^3$ H, R, Hal, COOH oder COOA, jeweils unabhängig voneinander einfach durch -CONR2, Ar, Ar' SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> oder R<sup>4</sup> substituiertes Phenyl, Naphthyl oder 30 Biphenyl,  $R^4$ -C(=NH)-NH2 oder 35

		A	Alkyl mit 1-4 C-Atomen,
		Hal	F, Cl, Br oder I,
		m	1 oder 2,
c		n	0, 1, 2 oder 3
5		bedeutet,	
	in li	R	H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-
			Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,
		R <sup>1</sup>	Ar,
10		$R^2$	Ar',
		$R^3$	H, R, Hal, COOH oder COOA,
		Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander einfach durch R4 sub-
			stituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
15		R⁴	-C(=NH)-NH <sub>2</sub> oder
			{ N= CH <sub>3</sub>
20		Α	Alkyl mit 1-4 C-Atomen,
		Hal	F, Cl, Br oder I,
		m	1 oder 2,
		n	0, 1, 2 oder 3,
		р	0 oder 1
25		bedeutet.	•

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

30

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

- 5 Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt.
- 10 Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Ami-15 noschutzgruppe tragen, insbesondere solche, die anstelle einer HN-Gruppe eine R'-N-Gruppe tragen, worin R' eine Aminoschutzgruppe bedeutet, und/oder solche, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z.B. solche, die der Formel I entsprechen, jedoch anstelle einer Gruppe -COOH eine Gruppe -COOR" tragen, 20 worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet.
- Die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat kann z.B. 25 durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z.B. Raney-Nickel) erfolgen. Als Lösungsmittel eignen sich die nachfolgend angegebenen, insbesondere Alkohole wie Methanol oder Ethanol, organische Säuren wie Essigsäure oder Propionsäure oder Mischungen daraus. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 30 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° (Raumtemperatur) und 1-10 bar durchgeführt.

Bevorzugte Ausgangsstoffe sind auch die Oxadiazolderivate, die in die entsprechenden Amidinoverbindungen überführt werden können.

Die Einführung der Oxadiazolgruppe gelingt z.B. durch Umsetzung der Cyanverbindungen mit Hydroxylamin und Reaktion mit Phosgen, Dialkyl-35 carbonat, Chlorameisensäureester, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Acetanhydrid.

Es können auch mehrere - gleiche oder verschiedene - geschützte Aminound/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

5

10

15

20

25

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind. nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanovl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanovl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC (tert.-Butyloxycarbonyl), 2-lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Benzyl und Acetyl.

Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ist ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind die oben genannten unsubstituierten oder substituierten Aryl-, Aralkyl- oder Acylgruppen, ferner auch Alkylgruppen. Die Natur und Größe der Hydroxy-

schutzgruppen ist nicht kritisch, da sie nach der gewünschten chemischen Reaktion oder Reaktionsfolge wieder entfernt werden; bevorzugt sind Gruppen mit 1-20, insbesondere 1-10 C-Atomen. Beispiele für Hydroxyschutzgruppen sind u.a. Benzyl, 4-Methoxybenzyl, p-Nitrobenzoyl, p-Toluolsulfonyl, tert.-Butyl und Acetyl, wobei Benzyl und tert.-Butyl besonders bevorzugt sind.

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

25

5

10

15

20

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCl in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50 %igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

30

35

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ, Benzyl oder die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat)) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Etha-

nol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem Pd/C in Methanol oder mit Ammomiumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol/DMF bei 20-30°.

5

10

15

20

25

30

35

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Trifluormethylbenzol, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Die Biphenyl-SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>-Gruppe wird vorzugsweise in Form ihres tert.-Butylderivates eingesetzt. Die Abspaltung der tert.-Butylgruppe erfolgt z.B. mit TFA mit oder ohne Zusatz eines inerten Lösungsmittels, vorzugsweise unter Zusatz einer geringen Menge an Anisol (1 Vol %).

Die Umwandlung einer Cyangruppe in eine Amidinogruppe erfolgt durch Umsetzung mit z.B. Hydroxylamin und anschließender Reduktion des N-Hydroxylamidins mit Wasserstoff in Anwesenheit eines Katalysators wie z.B. Pd/C.

Zur Herstellung eines Amidins der Formel I (z.B. Ar = einfach durch C(=NH)-NH<sub>2</sub> substituiertes Phenyl) kann man an ein Nitril auch Ammoniak anlagern. Die Anlagerung erfolgt bevorzugt mehrstufig, indem man in an sich bekannter Weise a) das Nitril mit H<sub>2</sub>S in ein Thioamid umwandelt, das mit einem Alkylierungsmittel, z.B. CH<sub>3</sub>I, in den entsprechenden S-Alkyl-

imidothioester übergeführt wird, welcher seinerseits mit NH<sub>3</sub> zum Amidin reagiert, b) das Nitril mit einem Alkohol, z.B. Ethanol in Gegenwart von HCl in den entsprechenden Imidoester umwandelt und diesen mit Ammoniak behandelt, oder c) das Nitril mit Lithium-bis-(trimethylsilyl)-amid umsetzt und das Produkt anschließend hydrolysiert.

Die Einführung der Reste  $R^2$  bzw. - $(CH_2)_n$ - $R^1$  in das Dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on-System erfolgt nach üblichen Alkylierungsmethoden. So kann man z.B. eine Verbindung der Formel II

10

5

$$R^3$$
 $N$ 
 $R$ 
 $C$ 
 $CH_2)_n$ 
 $R^1$ 

15

worin R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und R<sup>1</sup> und R<sup>3</sup> jeweils einen solchen Rest bedeuten, der nicht alkylierbar ist, wie z.B. für R<sup>1</sup>

20

einen durch 
$$N = \langle CH_3 \rangle$$

substituierten Phenyl- oder Naphthylrest,

mit einer Verbindung der Formel III

25

$$R^2$$
-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-L

111

worin L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet, und p 1 bedeutet, umsetzen und erhält durch dieses Verfahren Verbindungen der Formel (IA).

30

35

L bedeutet vorzugsweise CI, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

10

15

20

25

30

35

Als Lösungsmittel eignen sich die oben angeführten. Die Reaktion erfolgt in Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise eines Alkalioder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkalioder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums. Auch der Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin kann günstig sein. Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa 0° und 150°, normalerweise zwischen 20° und 130°.

In Verbindungen mit p = 0, wird R<sup>2</sup> über ein Boronsäurederivat eingeführt.

Analog kann auch zuerst  $R^2$ - $(CH_2)_p$ -, worin p=1 ist, in das Dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on-System eingeführt werden und anschließend eine Verbindung der Formel IV

worin p = 1 ist und R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und  $R^2$  und  $R^3$  jeweils einen solchen Rest bedeuten, der nicht alkylierbar ist, mit einer Verbindung der Formel V

$$R^1$$
-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-L V

umgesetzt werden.

In den Verbindungen der Formel V bedeutet R<sup>1</sup> einen nicht alkylierbaren Rest, wie z.B. einen durch 5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl substituierten Phenylrest und L hat die Bedeutung wie in den Verbindungen der Formel III. Man erhält durch dieses Verfahren Verbindungen der Formel (IA) und/oder (IB).

Es ist ferner möglich, eine Verbindung der Formel I in eine andere Verbindung der Formel I umzuwandeln, indem man einen oder mehrere Rest(e) R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und/oder R<sup>3</sup> in einen oder mehrere Rest(e) R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>,

und/oder R<sup>3</sup> umwandelt, z.B. indem man eine Aminogruppe acyliert oder Nitrogruppen (beispielsweise durch Hydrierung an Raney-Nickel oder Pd-Kohle in einem inerten Lösungsmittel wie Methanol oder Ethanol) zu Aminogruppen reduziert.

5

20

25

30

35

Ester können z.B. mit Essigsäure oder mit NaOH oder KOH in Wasser, Wasser-THF oder Wasser-Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100° verseift werden.

Ferner kann man freie Aminogruppen in üblicher Weise mit einem Säurechlorid oder -anhydrid acylieren oder mit einem unsubstituierten oder substituierten Alkylhalogenid alkylieren, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel wie Dichlormethan oder THF und /oder in Gegenwart einer
Base wie Triethylamin oder Pyridin bei Temperaturen zwischen -60 und
+30°.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äguivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate. können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

10

15

20

25

30

Andererseits können Verbindungen der Formel I mit Basen (z.B. Natriumoder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden Ammoniumsalze umgewandelt werden.

Auch physiologisch unbedenkliche organische Basen, wie z.B. Ethanolamin können verwendet werden.

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I können aufgrund ihrer Molekülstruktur chiral sein und können dementsprechend in verschiedenen enantiomeren Formen auftreten. Sie können daher in racemischer oder in optisch aktiver Form vorliegen.

Da sich die pharmazeutische Wirksamkeit der Racemate bzw. der Stereoisomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen unterscheiden kann,
kann es wünschenswert sein, die Enantiomere zu verwenden. In diesen
Fällen kann das Endprodukt oder aber bereits die Zwischenprodukte in
enantiomere Verbindungen, durch dem Fachmann bekannte chemische
oder physikalische Maßnahmen, aufgetrennt oder bereits als solche bei
der Synthese eingesetzt werden.

Im Falle racemischer Amine werden aus dem Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktiven Säuren, wie die R- und S-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, geeignet N-geschützte Aminosäuren (z.B. N-Benzoylprolin oder N-Benzolsulfonylprolin) oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren. Vorteilhaft ist auch eine chromatographische Enantiomerentrennung mit Hilfe eines optisch aktiven Trennmittels (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin, Cellulosetriacetat oder andere Derivate von Kohlenhydraten oder auf Kieselgel fixierte chiral derivatisierte Methacrylatpolymere). Als Laufmittel eignen sich hierfür wäßrige oder alkoholische Lösungsmittelgemische wie z.B. Hexan/Isopropanol/ Acetonitril z.B. im Verhältnis 82:15:3.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Her-

stellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

10

15

20

25

5

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale). parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline, Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel. Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

30

35

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens verwendet werden.

10

15

20

25

30

35

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel; Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

Massenspektrometrie (MS): EI (Elektronenstoß-Ionisation) M<sup>+</sup>
FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)<sup>+</sup>

#### Beispiel 1

Zu 50,0 g 3,4-Diamino-2-chlorpyridin werden 140 mL Isobuttersäure und 250 mL rauchende Salzsäure gegeben. Das Reaktionsgemisch wird 7 Tage unter Rückfluß erhitzt. Man gießt in Eiswasser, trennt den ausgefallenen Niederschlag ab und erhält 2-Isopropyl-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on ("AB"), F. 310-311° (Zersetzung), El 177

In der Mutterlauge befindet sich ein Gemisch aus "AB" und 4-Chloro-2-isopropyl-3*H*-imidazo[4,5-*c*]-pyridin.

Eine Lösung von 0,877 g "AB" und 0,691 g Kaliumcarbonat in 30 mL DMF wird 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Man fügt 1,5 g 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol (F. 149-150°) hinzu und rührt 16 Stunden nach und arbeitet wie üblich auf. Nach Chromatographie über Kieselgel erhält man neben den beiden regioisomeren Dialkylierungsprodukten die Verbindung 2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("BB"), F. 214-215°, EI 399

10

5

15

Ein alternatives Verfahren führt wie folgt zu "BB" (analog Mederski et al., J. Med. Chem. **1994**, 1632 ff):

.20

Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlorpyridin mit Isobutyranhydrid zu N-(4-Amino-2-chloro-pyridin-3-yl)-isobutyramid. Die anschließende Umsetzung mit 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol führt zu einem Gemisch aus 4-Chloro-2-isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-3*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin und N-(4-Amino-2-chloro-pyridin-3-yl)-N-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-isobutyramid. Beide Verbindungen werden zu "BB" umgesetzt.

25

Zu einer Lösung von 0,2 g "BB" in 10 mL DMF gibt man 62 mg Kaliumtertiärbutylat und rührt 30 Minuten. Anschließend fügt man 0,140 g 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol dazu und rührt weitere 2 Stunden nach. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man die Verbindung

30

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on ("BC1"), F. 108-109°, EI 571

Analog erhält man durch Umsetzung von "BB" mit

3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,

3-(4-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,

3-(2-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, Benzylbromid,

3-Dimethylaminocarbonyl-benzylbromid,

3'-(N-tert.-Butyl-sulfonamido)-biphenyl-3-yl-methylbromid.

die nachstehenden Verbindungen

25

30

2-lsopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-3,5-dihydro-imidazo-[4,5-c]pyridin-4-on ("BC2"), F. 201-202°;

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on ("BC3"), F. 172-173°;

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[2-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on ("BC4"), F. 149-150°;

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-benzyl-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on ("BC5"), F. 112-113°;

2-lsopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-(3-dimethylaminocarbonyl-benzyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("BC6"),

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[3'-(N-tert.-butyl-sulfonamido)-biphenyl-3-ylmethyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("BC7"), FAB 639.

## 5 Beispiel 2

Alternatives Verfahren zur Herstellung von "BC1"

Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlorpyridin mit Isobuttersäure und anschließend mit Di-(tert.-butyloxy)-anhydrid (analog WO 97/21437, S. 44-45) erhält man ein Gemisch von 2-Isopropyl-3-tert.-butyloxycarbonyl-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on und 2-Isopropyl-1-tert.-butyloxycarbonyl-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on.

Das Gemisch der beiden Verbindungen wird analog Beispiel 1 mit 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol umgesetzt und man erhält ein Gemisch der beiden Verbindungen

2-lsopropyl-3-tert.-butyloxycarbonyl-5-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on und

2-Isopropyl-1-tert.-butyloxycarbonyl-5-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-1,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Nach Abspaltung der BOC-Schutzgruppen mit TFA in Dioxan und üblicher Aufarbeitung wird mit 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]- oxadiazol analog Beispiel 1 umgesetzt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man ein Gemisch regioisomerer Produkte, aus dem "BC1" durch Chromatographie abgetrennt wird.

#### Beispiel 3

20

25

35

Eine Lösung von 0,2 g "BC1" in 20 mL Methanol wird mit 100 mg Raney-Nickel und einem Tropfen Essigsäure versetzt und 8 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, das Lösungsmittel entfernt und man erhält die Verbindung

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300° (Zersetzung), FAB 492.

Analog erhält man aus "BC2", "BC3", "BC4", "BC5", "BC6" und "BC7" die nachstehenden Verbindungen

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300°, EI 166;

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 208-209° (Zersetzung), FAB 492;

10

15

2-lsopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300°, FAB 492;

2-Isopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-5-benzyl-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on, F. 206-207 (Zersetzung), FAB 450;

2-Isopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-5-(3-dimethylamino-carbonyl-benzyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on,

20

2-Isopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-5-[3'-(N-tert.-butyl-sulfonamido)-biphenyl-3-ylmethyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("DF").

Analog erhält man 3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300°, FAB 450.

25

30

#### Beispiel 4

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "AB" mit 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol die Verbindung 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]-pyridin-4-on ("CA").

Durch Umsetzung von "CA" mit

35 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,

3-(4-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, 3-(2-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,
erhält man die dialkylierten Imidazoderivate, die durch Hydrierung analog Beispiel 3 in die nachstehenden Verbindungen überführt werden
2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.
Beispiel 5
Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlorpyridin analog Beispiel 1 mit den nachstehenden Carbonsäuren
Propionsäure, Cyclopropylcarbonsäure,
anschließender Alkylierung der entstehenden Imidazoderivate analog den Beispielen 1 und 4 und Hydrierung analog Beispiel 3 erhält man die nach- stehenden Verbindungen
2-Ethyl-3-(7-amidino-nanhth-2-vl mothyl) 5 (2 amidina hannul) 0.5

35

5

10

15

20

25

2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 145°, FAB 478;

2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3.5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-5 dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 10 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 15 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-20 3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 25 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 30 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-

- 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

### Analog erhält man die Verbindungen

- 2-Isobutyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 69-70°, FAB 506;
  - 2-Methyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 171-172°, FAB 464;
- 2-Butyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 190-191°, FAB 506.

#### Beispiel 6

30

- Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlor-5-methoxycarbonylpyridin (F. 181-184°) analog Beispiel 1 mit Isobuttersäure erhält man 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-carboxy-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. Die Carbonsäure wird nach üblichen Methoden zu 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-methoxycarbonyl-imidazo-[4,5-c]pyridin-4-on umgesetzt und anschließend analog den Beispielen 1 und 4 alkyliert und analog Beispiel 3 hydriert. Dabei werden nachstehende Carbonsäurederivate erhalten
  - 7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
  - 7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-5 3,5-dihydro- imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

## Beispiel 7

15

20

25

30

35

Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlor-5-brompyridin (F. 206-208°) analog Beispiel 1 mit Isobuttersäure erhält man 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-brom-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. Dieses wird anschließend analog den Beispielen 1 und 4 alkyliert und analog Beispiel 3 hydriert. Dabei werden nachstehende Verbindungen erhalten

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

- 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro- imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
  - 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

#### Beispiel 8

- Durch Umsetzung von 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-brom-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on nach üblichen Methoden mit CuCN in DMF (Ellefson et al., J. Med. Chem. 1976, 19) erhält man 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-cyan-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.
- Dieses wird anschließend verseift und analog den Beispielen 1 und 4 alkyliert und analog Beispiel 3 hydriert. Dabei werden die unter Beispiel 6 aufgeführten Carbonsäurederivate erhalten.

### Beispiel 9

- Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "AB" mit 3-(3-Bromomethyl-biphenyl-3'-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, üblicher Aufarbeitung und Chromatographie die Verbindung 2-Isopropyl-3-[3'-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-biphenyl-3-yl-methyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("CD").
- 30 Durch Umsetzung von "CD" mit
  - 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, 3-(3-Bromomethyl-biphenyl-3'-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,
- und anschließender Hydrierung erhält man die nachstehenden Verbindungen

2-Isopropyl-3-[3'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5-(3-amidinobenzyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on und

· 2-Isopropyl-3-[3'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5-[3'-amidino-5 biphenyl-3-yl-methyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on.

Analog erhält man die Verbindung

2-Isopropyl-3-[4'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5-benzyl-5H-imidazo[4,5-c]-10 pyridin-4-on, F. > 300°; El 475.

#### Beispiel 10

Aus "DF" erhält man nach üblichen Methoden durch Abspaltung der tert.-15 Butylgruppe in TFA die Verbindung

2-Isopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-3-(3'-sulfonamidobiphenyl-3-ylmethyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Analog erhält man die Verbindungen

20 2-Isopropyl-5-(3-amidino-benzyl)-3-(3'-sulfonamido-biphenyl-3ylmethyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on und

> 2-Isopropyl-5-(4-amidino-benzyl)-3-(3'-sulfonamido-biphenyl-3ylmethyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

#### 25 Beispiel 11

Durch Umsetzung von 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on mit 3-Cyan-phenylboronsäure unter Kupferacetatkatalyse in Dichlormethan erhält man 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on. Durch anschließende Umsetzung in Ethanol NaHCO<sub>3</sub> und danach mit Hydroxylammoniumchlorid erhält man 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-5-(3-N-hydroxyamidinophenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

30

Nach Hydrierung analog Beispiel 3 erhält man 2-Isopropyl-3-[3-amidinobenzyl]-5-(3-amidinophenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, FAB 428.

- 5 Analog erhält man nachstehende Verbindungen
  - 2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-tert.-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
  - 2-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
  - 2-lsobutyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
  - 2-tert.-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 25 2-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
  - 2-lsobutyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.
  - Durch Umsetzung mit Hydroxylammoniumchlorid und nachfolgender Hydrierung erhält man daraus die Diamidinoverbindungen.

30

15

WO 00/20416 PCT/EP99/06655 - 32 -

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

#### Beispiel A: Injektionsgläser

5 Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

10

15

35

#### Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

### Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g 20 NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> · 2 H<sub>2</sub>O, 28,48 g Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> · 12 H<sub>2</sub>O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 l auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

#### 25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

#### 30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

## Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

## Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

### Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem
Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

20

5

25

30

## Patentansprüche

# 1. Verbindungen der Formel I

5		$ \begin{array}{c c} R^3 & N & R \\ N & (CH_2)_n - R^1 \end{array} $
10	worin	
	R	H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-
		Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,
	R <sup>1</sup>	Ar,
45	$R^2$	Ar',
15	$R^3$	H, R, R⁴, Hal, CN, COOH, COOA oder CONH₂,
	Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander unsubstituiertes oder
		ein-, zwei- oder dreifach durch R, OH, Hal, CN, NO <sub>2</sub> ,
		CF <sub>3</sub> , NH <sub>2</sub> , NHR, NR <sub>2</sub> , Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl,
20		Benzyloxy, SO <sub>2</sub> NH <sub>2</sub> , SO <sub>2</sub> NHR, SO <sub>2</sub> NR <sub>2</sub> , -CONHR,
		$-CONR_2$ , $-(CH_2)_n-NH_2$ , $-(CH_2)_n-NHR$ , $-(CH_2)_n-NR_2$ ,
		-O-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -NH <sub>2</sub> , -O-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -NHR, -O-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -NR <sub>2</sub> , $\mathbb{R}^4$ oder
		zusammen durch -O-(CH <sub>2</sub> ) <sub>m</sub> -O- substituiertes Phenyl,
25		Naphthyl oder Biphenyl,
	R⁴	unsubstituiertes oder einfach durch -COR, -COOR, -OH
		oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe
		substituiertes -C(=NH)-NH₂ oder
30		$-NH-C(=NH)-NH_2$ , $-C(=O)-N=C(NH_2)_2$ ,
30		$\{ \begin{array}{c} N \\ N \end{array}  \text{oder}  N = \left( \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \right)$
	Α	Alkyl mit 1-4 C-Atomen,
35	Hal	F, CI, Br oder I,

		m 1 oder 2,
		n 0, 1, 2 oder 3,
		p 0 oder 1 bedeutet,
5		sowie deren Salze.
	2.	Verbindungen gemäß Anspruch 1
10		a) 5-(3-Amidino-benzyl)-3-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-2-isopropyl-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on;
		b) 3,5-Bis-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-2-isopropyl-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on;
15		sowie deren Salze.
	3.	Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
20		a) sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt, indem man
25		i) eine Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat oder Oxaz- olidinonderivat durch Hydrogenolyse oder Solvolyse freisetzt,
		ii) eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel durch Wasserstoff ersetzt oder
30		eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe in Freiheit setzt,
		oder .

		b)	in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) R, R <sup>1</sup> , R <sup>2</sup> und/oder R <sup>3</sup> in einen oder mehrere Rest(e) R, R <sup>1</sup> , R <sup>2</sup> und/oder R <sup>3</sup> umwandelt,
5			indem man beispielsweise
			i) eine Estergruppe zu einer Carboxygruppe hydrolysiert,
10			ii) eine Nitrogruppe reduziert,
10			iii) eine Aminogruppe acyliert,
			iv) eine Cyangruppe in eine Amidinogruppe
15			und/oder
		c)	eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.
20	4.	geke spru zusa	ahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch ennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach An- uch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze ammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbsigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform
25		bring	
	5.	an n	rmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt nindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 /oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
30			
	6		edenklichen Salze oder Solvate als Arzneimittelwirkstoffe.

7. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch

unbedenklichen Salze zur Bekämpfung von Thrombosen, myocar-

35

dialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

- 8. Arzneimittel der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch un-5 bedenklichen Salze als Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa.
  - 9. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.
- 10. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, 15 Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

10

Inter anal Application No
PCT/EP 99/06655

A 64 466		PC1/EP 99/00055
IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D471/04 A61K31/435 //(C07D471/04,2	235:00,221:00)
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
	8 SEARCHED	
IPC 7		
·	ation searched other than minimum documentation to the extent that such documen	
Electronic	data base consulted during the international search (name of data base and, when	e practical, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage	Relevant to claim No.
X	EP 0 564 960 A (MERCK PATENT GMBH) 13 October 1993 (1993-10-13) page 2, line 41,42; claim 1	1,3-10
X	EP 0 628 556 A (MERCK PATENT GMBH) 14 December 1994 (1994-12-14) page 4, line 35-39; claim 1	1,3-10
X	EP 0 702 013 A (MERCK PATENT GMBH) 20 March 1996 (1996-03-20) page 3, line 41-45; claim 1	1,3-10
X	EP 0 574 846 A (MERCK PATENT GMBH) 22 December 1993 (1993-12-22) page 4, line 14-16; claim 1	1,3-10
	-/	
		ant family members are listed in annex.
"A" docume conside "E" earlier di filing de which is citation "O" docume other m" P" docume	and defining the general state of the art which is not erred to be of particular relevance cited to use of particular relevance countert but published on or after the international ate.  "X" document or a cited to establish the publication date of another or or other special reason (as specified)  or other special reason (as specified)  or the referring to an oral disclosure, use, exhibition or seems at published prior to the international filing date but	of particular relevance; the cialmed invention e considered to no invention to cannot be considered to no inventive step when the document is taken alone of particular relevance; the claimed invention e considered to involve an inventive step when the it is combined with one or more other such docution control to the combined with one or more other such docution control to the combined with one or more other such docutions on being obvious to a person skilled
Date of the a	and a second all an and the beautiful and a second a second and a second a second and a second a second and a second and a second and a	nailing of the International search report
		/02/2000
Name and m	alling address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijawijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016  Ste	d officer eendijk, M
n PCT/ISA/21	0 (second sheet) (July 1902)	

Intex anal Application No PCT/EP 99/06655

0 (01)		PCT/EP 99/06655
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Data and the M
	or a security with instance the propriate, of the resource passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 602 521 A (MERCK PATENT GMBH) 22 June 1994 (1994-06-22) page 3, line 50,51; claim 1	1,3-10
X	EP 0 595 151 A (MERCK PATENT GMBH) 4 May 1994 (1994-05-04) page 4, line 15,16; claim 1	1,3-10
X	EP 0 546 449 A (MERCK PATENT GMBH) 16 June 1993 (1993-06-16) page 3, column 50-51; claim 1	1,3-10
X	MEDERSKI, WWKR ET AL: "Novel 4,5-dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin es. Potent angiotensin II receptor antagonists with high affinity for both the AT1 and AT2 subtypes" EUR. J. MED. CHEM. (1997), 32(6), 479-491 , XP004088459 the whole document	1,3-10
X	MEDERSKI, WERNER W. K. R. ET AL: "Non-Peptide Angiotensin II Receptor Antagonists: Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin e Derivatives" J. MED. CHEM. (1994), 37(11), 1632-45, XP002129108 cited in the application the whole document	1,3-10
x	US 5 798 364 A (SOMBROEK JOHANNES ET AL) 25 August 1998 (1998-08-25) see column 1 formula I, column 2, lines 25-41	1,3-10
X	EP 0 505 893 A (MERCK PATENT GMBH) 30 September 1992 (1992-09-30) page 4, line 9-11	1,3-10
	WO 98 01428 A (DU PONT MERCK PHARMA) 15 January 1998 (1998-01-15) claim 1	1-10

Information on patent family members

Intel anal Application No PCT/EP 99/06655

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0564960	A	13-10-1993	DE	4211474 A	07-10-1993
			AU	3673193 A	14-10-1993
			CA	2093290 A	07-10-1993
			CN	1082045 A	16-02-1994
			CZ	9300581 A	19-01-1994
			HU	64342 A	28-12-1993
			JP	6025239 A	01-02-1994
			NO	931302 A	07-10-1993
			PL	298392 A	18-10-1993
			ŠK	27193 A	12-01-1994
			ZA	9302459 A	20-10-1993
EP 0628556	A	14-12-1994	DE	4318813 A	08-12-1994
			AU	689468 B	02-04-1998
			AU	6348794 A	08-12-1994
			CA	2125077 A	08-12-1994
			CN	1100721 A	29-03-1995
			CZ	9401376 A	15-12-1994
			HŪ	71483 A	28-11-1995
			JP	7002854 A	06-01-1995
			NO	942095 A	08-12-1994
			PL	303715 A	09-01-1995
			SK	67794 A	08-02-1995
			ÜS	5438063 A	01-08-1995
			ZA	9403996 A	06-02-1995
EP 0702013	A	20-03-1996	DE	4432860 A	21-03-1996
			AU	702722 B	04-03-1999
			AU	3171595 A	28-03-1996
			CA	2158225 A	16-03-1996
			CN	1129702 A	28-08-1996
			CZ	9502362 A	17-04-1996
			HŪ	74939 A	28-03-1997
			JP	8081466 A	26-03-1996
			NO	953624 A	18-03-1996
			PL	310460 A	18-03-1996
			SK	112395 A	04-06-1997
			ÜŜ	5684015 A	04-11-1997
			ZA	9507754 A	09-04-1996
EP 0574846	A	22-12-1993	DE	4305602 A	23-12-1993
			AU	4123893 A	23-12-1993
			CA	2098473 A	18-12-1993
			CN	1082545 A,B	23-02-1994
			CZ	9301145 A	19-01-1993
			HU	64761 A	28-02-1994
			JP	6056832 A	01-03-1994
			MX	9303597 A	31-01-1994
			NO	932218 A	20-12-1993
			PL	299368 A	21-02-1994
			ŠK	57893 A	12-01-1994
			ÜŜ	5476857 A	19-12-1995
			ZA	9304289 A	17-01-1994
EP 0602521	A	22-06-1994	DE	4242459 A	23-06-1994
			AU	665877 B	18-01-1996
			AU	5228693 A	30-06-1994
			CA	2111362 A	17-06-1994

information on patent family members

Inte. onal Application No PCT/EP 99/06655

		<del>,</del>		101/21	33/00033
Patent document cited in search repo		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 0602521	Α		CN	1094044 A	26-10-1994
			CZ	9302758 A	13-07-1994
			HU	66037 A	28-09-1994
			JP	6228137 A	16-08-1994
			MX	9307940 A	31-08-1994
			NO	934622 A	17-06-1994
			PL	301483 A	27-06-1994
			SK	143593 A	07-12-1994
			US	5389642 A	14-02-1995
		•	ZA	9309433 A	09-08-1994
EP 0595151	A	04-05-1994	DE	4236026 A	28-04-1994
			AU	5022193 A	05-05-1994
			CA	2109025 A	25-04-1994
			CN	1089608 A	20-07-1994
			CZ	9302207 A	18-05-1994
			HÜ	67278 A	28-03-1995
			JP	6211851 A	02-08-1994
•			MX	9306563 A	30-06-1994
			NO	933804 A	25-04-1994
			SK	116293 A	09-11-1994
			US	5405964 A	11-04-1995
			ZA	9307875 A	24-05-1994
EP 0546449	A	16-06-1993	DE	4140519 A	17-06-1993
			AU	2993792 A	10-06-1993
			CA	2084736 A	10-06-1993
			JP	5262768 A	12-10-1993
146			MX	9207070 A	01-06-1993
			NO	924745 A	10-06-1993
		•	PL	2 <b>96</b> 865 A	14-06-1993
		·	ZA	9209513 A	15-06-1993
US 5798364	A	25-08-1998	NONE		
EP 0505893	A	30-09-1992	DE	4110019 A	01-10-1992
			AU	655458 B	22-12-1994
			AU	1314192 A	01-10-1992
			CA	2063926 A	28-09-1992
			CZ	280591 B	14-02-1996
			JP	5125077 A	21-05-1993
			MX	9201317 A	01-10-1992
WO 9801428	A	15-01-1998	AU	3645697 A	02-02-1998
NO 3001426					
NO 3001420			CA EP	2259573 A 0960102 A	15-01-1998

Inter onales Aktenzeichen PCT/EP 99/06655

		PCI/EP 9	9/00055
A KLASS IPK 7	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D471/04 A61K31/435 //(C07D	471/04,235:00,221:00)	
Nach der in	ternationalen Patentidaasifikation (IPK) oder nach der nationalen Ki	assifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchle IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb CO7D A61K	ode)	
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s		
Während de	er Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (i	Name der Datenbank und evtl. verwendet	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, eowelt erforderlich unter Angab	be der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 564 960 A (MERCK PATENT GMB 13. Oktober 1993 (1993–10–13) Seite 2, Zeile 41,42; Anspruch 1	H)	1,3-10
X	EP 0 628 556 A (MERCK PATENT GMB 14. Dezember 1994 (1994-12-14) Seite 4, Zeile 35-39; Anspruch 1	H)	1,3-10
X	EP 0 702 013 A (MERCK PATENT GMBI 20. März 1996 (1996-03-20) Seite 3, Zeile 41-45; Anspruch 1	H)	1,3-10
X	EP 0 574 846 A (MERCK PATENT GMBH 22. Dezember 1993 (1993-12-22) Seite 4, Zeile 14-16; Anspruch 1	1)	1,3-10
	•	-/	
entne	ere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu ehrnen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber ni "E" älteree ( Anmeke "L" Veröffer scheins endere soll ode  ausgeft "O" Veröffer eine Be "P" Veröffer dem be Daturn des A	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : dichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, cht die besondere bedeutsam anzusehen ist  bokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen ledatum veröffentlicht worden ist  tichung, die geelignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer in im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer in m Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie  lihrt)  tilchung, die sich auf eine mündliche Offenbaung, mutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tilchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  bechlusses der internationalen Recherche	T Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdauum veröffentlich Armeichung richt kollidert, sondem ni Erfindung zugrundellegenden Prinzipt Theorie angegeben ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund deser Veröffentlichung und deser Veröffentlichung werdenscher Tätigkeit beruhend betr  "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Katagorie in dese Verbindung für ehen Fachman  "a" Veröffentlichung, die Mitglied derseiber  Absendedatum des Internationalen Re  23/02/2000	it worden ist und mit der ur zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindung ichung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen i Verbindung gebracht wird und in nahellegend ist n Patentifamilie ist
Name und P	ostanschifft der Internationalen Recherchenbehörde Europflaches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Filmstik	Bevollmächtigter Bedienstater	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Steendijk, M	

Intern nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/06655

-4-		CT/EP 99/0	0000
orie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESENENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentschung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	n Talla I I I I	Ananaula M-
,ro		ii reae   Bet	r. Anspruoh Nr.
	EP 0 602 521 A (MERCK PATENT GMBH) 22. Juni 1994 (1994-06-22) Seite 3, Zeile 50,51; Anspruch 1		1,3-10
	EP 0 595 151 A (MERCK PATENT GMBH) 4. Mai 1994 (1994-05-04) Seite 4, Zeile 15,16; Anspruch 1		1,3-10
	EP 0 546 449 A (MERCK PATENT GMBH) 16. Juni 1993 (1993-06-16) Seite 3, Spalte 50-51; Anspruch 1		1,3-10
	MEDERSKI, WWKR ET AL: "Novel 4,5-dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin es. Potent angiotensin II receptor antagonists with high affinity for both the AT1 and AT2 subtypes" EUR. J. MED. CHEM. (1997), 32(6), 479-491 , XP004088459 das ganze Dokument		1,3-10
	MEDERSKI, WERNER W. K. R. ET AL: "Non-Peptide Angiotensin II Receptor Antagonists: Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin e Derivatives" J. MED. CHEM. (1994), 37(11), 1632-45, XP002129108 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1,3-10
	US 5 798 364 A (SOMBROEK JOHANNES ET AL) 25. August 1998 (1998-08-25) see column 1 formula I, column 2, lines 25-41		1,3-10
	EP 0 505 893 A (MERCK PATENT GMBH) 30. September 1992 (1992-09-30) Seite 4, Zeile 9-11		1,3-10
	WO 98 01428 A (DU PONT MERCK PHARMA) 15. Januar 1998 (1998-01-15) Anspruch 1		1-10

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Inter: sales Aktenzeichen
PCT/EP 99/06655

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		PCT/EP	PCT/EP 99/06655	
im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamille		Datum der Veröffentlichung	
EP 0564960	Α	13-10-1993	DE	4211474 A	07-10-1993	
			AU	3673193 A	14-10-1993	
			CA	2093290 A	07-10-1993	
			CN	1082045 A	16-02-1994	
			CZ	9300581 A	19-01-1994	
•			HU	64342 A	28-12-1993	
			JP	6025239 A	01-02-1994	
			NO	931302 A	07-10-1993	
			PL	298392 A	18-10-1993	
			SK	27193 A	12-01-1994	
			ZA	9302459 A	20-10-1993	
EP 0628556	A	14-12-1994	DE	4318813 A	08-12-1994	
			AU	689468 B	02-04-1998	
			AU	6348794 A	08-12-1994	
			CA	2125077 A	08-12-1994	
			CN	1100721 A	29-03-1995	
			CZ Hu	9401376 A	15-12-1994	
			JP	71483 A 7002854 A	28-11-1995	
			NO	7002854 A 942095 A	06-01-1995 08-12-1994	
			PL	303715 A	08-12-1994 09-01-1995	
			SK	67794 A	08-02-1995	
			ÜS	5438063 A	01-08-1995	
			ŽĂ	9403996 A	06-02-1995	
EP 0702013	Α	20-03-1996	DE	4432860 A	21-03-1996	
		•	AU	702722 B	04-03-1999	
			AU	3171595 A	28-03-1996	
			CA	2158225 A	16-03-1996	
			CN	1129702 A	28-08-1996	
			CZ	9502362 A	17-04-1996	
			HU	74939 A	28-03-1997	
			JP	8081466 A	26-03-1996	
			NO	953624 A	18-03-1996	
			PL SK	310460 A 112395 A	18-03-1996	
			US	112395 A 5684015 A	04-06-1997	
			ZA	9507754 A	04-11-1997 09-04-1996	
EP 0574846	Α	22-12-1993	DE	4305602 A	23-12-1993	
			ĀŪ	4123893 A	23-12-1993	
			CA	2098473 A	18-12-1993	
			CN	1082545 A,B	23-02-1994	
			CZ	9301145 A	19-01-1993	
			, HN	64761 A.	28-02-1994	
			JP	6056832 A	01-03-1994	
			MX	9303597 A	31-01-1994	
			NO	932218 A	20-12-1993	
			PL	299368 A	21-02-1994	
			SK	57893 A	12-01-1994	
			US Za	5476857 A 9304289 A	19-12-1995 17-01-1994	
EP 0602521	A	22-06-1994	DE	4242459 A		
L1 0002321	^	44 VV 1334	AU	4242459 A 665877 B	23-06-1994 18-01-1996	
			AU	5228693 A	30-06-1994	
		•	CA	2111362 A	17-06-1994	
			L.M			

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Into. ralea Aktenzelohen
PCT/EP 99/06655

		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der atentfamille	Datum der	
		veroientialang		व्यक्षात्रवाताव	Veröffentlichung	
EP	0602521	A		. CN	1094044 A	26-10-1994
				CZ	9302758 A	13-07-1994
				HU	66037 A	28-09-1994
				JP	6228137 A	16-08-1994
				MX	9307940 A	31-08-1994
				NO	934622 A	17-06-1994
				PL	301483 A	27-06-1994
				SK	143593 A	07-12-1994
			•	US	5389642 A	14-02-1995
				ZA	9309433 A	09-08-1994
EP 0595151	0595151	Α	04-05-1994	DE	4236026 A	28-04-1994
		••	0, 00 2551	AÜ	5022193 A	05-05-1994
				CA	2109025 A	25-04-1994
				CN	1089608 A	20-07-1994
				CZ	9302207 A	18-05-1994
				HŪ	67278 A	28-03-1995
				JP	6211851 A	02-08-1994
				ΜX	9306563 A	30-06-1994
				NÔ	933804 A	25-04-1994
				SK	116293 A	09-11-1994
				ÜS	5405964 A	11-04-1995
				ZA	9307875 A	24-05-1994
EP 0	0546449	A	16-06-1993	DE	4140519 A	17-06-1993
	0040443	Α.	10 00 1993	AU	2993792 A	10-06-1993
				CA	2084736 A	10-06-1993
				JP	5262768 A	12-10-1993
				MX	9207070 A	01-06-1993
				NÔ	924745 A	10-06-1993
				PL	296865 A	14-06-1993
				ZA	9209513 A	15-06-1993
US	5798364	A	25-08-1998	KEIN	<u> </u>	•
EP	0505893	Α	30-09-1992	ĐE	4110019 A	01-10-1992
Ε,				AŬ	655458 B	22-12-1994
				AU	1314192 A	01-10-1992
				CA	2063926 A	28-09-1992
				CZ	280591 B	14-02-1996
				JP	5125077 A	21-05-1993
				MX	9201317 A	01-10-1992
WO	9801428	Α	15-01-1998	AU	3645697 A	02-02-1998
	2001450	7	12-01-1330	CA	2259573 A	15-01-1998
				EP	0960102 A	01-12-1998